

(11)Publication number:

2000-150320

(43) Date of publication of application: 30.05.2000

(51)Int.CI.

H01G 9/058 H01M 10/40

(21)Application number: 10-328816

(71)Applicant: KUREHA CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

05.11.1998

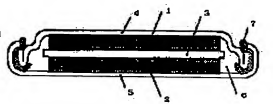
(72)Inventor: KUZUO TAKUMI

ICHIKAWA YUKIO NAGAI AISAKU KURIHARA AZUSA

(54) BINDER SOLUTION FOR NON-AQUEOUS ELECTRO-CHEMICAL ELEMENT ELECTRODE, ELECTRODE FORMING AGENT, ELECTRODE, AND ELECTRO-CHEMICAL ELEMENT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To stabilize performance for less degradation even if a material remains in an electrode, by using an organic solvent as a non-aqueous electrode binder with HOMO level and LUMO level from ab initio method molecular orbit calculation. SOLUTION: Related to an electric double layer capacitor, a separator 3 is sandwiched between two polarized electrodes 1 and 2, which are sealed between a stainless steel cap 4 and a stainless can 6 containing an electrolyte 5 with a packing 7 in between. Related to an organic solvent constituting a non-aqueous electrode binder solution, an HOMO level from ab initio method molecular orbit calculation is -12 eV or below while an LUMO level is +0.4 eV or above. As a solution for electrolyte, propylene carbonate is common while a quaternary phosphonium salt and a quaternary ammonium salt is common as an electrolyte.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-150320 (P2000-150320A)

(43)公開日 平成12年5月30日(2000.5.30)

(51) Int.Cl.7

戰別記号

FΙ

テーマコード(参考)

H01G 9/058 H01M 10/40 H01G 9/00

301A 5H029

Α

H01M 10/40

審査請求 未請求 請求項の数8 FD (全 7 頁)

(21)出願番号

特願平10-328816

(71)出願人 000001100

呉羽化学工業株式会社

(22)出願日 平成10年11月5日(1998.11.5)

東京都中央区日本橋堀留町1丁目9番11号

(72)発明者 葛尾 巧

福島県いわき市錦町原田154-1

(72)発明者 市川 幸男

福島県いわき市金山町月見台131-7

(72) 発明者 永井 愛作

福島県いわき市植田町本町2-2-12

(72)発明者 栗原 あづさ

東京都文京区西片2-20-10

(74)代理人 100077757

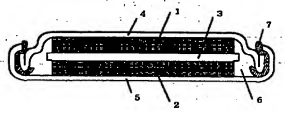
弁理士 猿渡 章雄 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 非水系電気化学素子電極用パインダー溶液、電極合剤、電極および電気化学素子 (57) 【要約】

【課題】 継続使用下での容量劣化が小さく、信頼性の 高い電気化学素子、特に電気二重層キャパシタ、を与え る。

【解決手段】 フッ化ビニリデン系重合体と、該フッ化ビニリデン系重合体に対し溶解能を示し且つab in itio法分子軌道計算によるHOMO準位が-12e V以下でLUMO準位が+4.0e V以上である有機溶媒と、からなる非水系電気化学素子電極用バインダー溶液を形成し、更に粉末炭素材料を混合することにより得られた電極合剤を用いる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 フッ化ビニリデン系重合体と、該フッ化ビニリデン系重合体に対し溶解能を示し且つab in itio法分子軌道計算によるHOMO準位が-12e V以下でLUMO準位が+4.0eV以上である有機溶媒と、からなる非水系電気化学素子電極用パインダー溶液。

【請求項2】 請求項1に記載のバインダー溶液と、粉末炭素材料との混合物からなる電極合剤。

【請求項3】 前記有機溶媒が前記フッ化ビニリデン系 重合体の潜在溶媒である請求項2に記載の電極合剤。

【請求項4】 前記フッ化ピニリデン系重合体が、フッ化ピニリデンの単独重合体またはフッ化ピニリデン系重合体50重量パーセント以上とフッ化ピニリデンと共重合可能な単量体50重量パーセント未満との共重合体である請求項2または3に記載の電極合剤。

【請求項5】 前記フッ化ビニリデン系重合体のインヘレント粘度が $0.5d1/g\sim5.0d1/g$ である請求項 $2\sim4$ のいずれかに記載の電極合剤。

【請求項6】 請求項2~5のいずれかに記載の電極合 剤を集電体上に塗布することにより得られる電極。

【請求項7】 一対の電極間に有機電解液を配置してなり、該一対の電極の少なくとも一方が請求項6に記載の電極からなる非水系電気化学素子。

【請求項8】 前記粉末炭素材料として活性炭粉末を使用して形成した分極性電極を有し、電気二重層キャパシタとして機能する請求項6に記載の非水系電気化学素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、非水系電池あるいは電気二重層キャパシタ等の非水系電気化学奏子、特に電気二重層キャパシタ、の電極を構成するために好適に使用されるフッ化ビニリデン重合体系の電極用バインダー溶液、ならびにこれから構成される電極合剤、電極および電気化学奏子に関する。特に、これら奏子の信頼性面での改良に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、電子あるいは電気機器の小型軽量化を含む発展にはめざましいものがある。これに伴い、これら機器の電源となる電池あるいは電気二重層キャバシタ等の電気化学素子の大容量化ならびに小型化の要請も強く、この面では、有機溶媒系の電解液を用いる非水系電気化学素子が著しく適している。特に、電気二重層キャパシタは、大容量かつ長寿命で、急速充填が可能、充放電が容易、二次電池に比べてサイクル特性に優れている、二次電池の中で最も信頼性の高いNi-Cd電池に比べて安価であるといった特徴を有するため、新たなエネルギーデバイスとして、多くの分野で機能的な応用が期待されるようになっている。さらに、電気二重層キ

ヤパシタは、電子機器のバックアップ電源などの小電力 用から、電気自動車やハイブリッドカーの補助電源など の大電力分野への応用も検討されている。それに伴っ て、分極性電極に対しても大容量化などの高性能化が求 められている。

【0003】電気二重層キャパシタは、分極性電極と電 解質界面に生じる電気二重層に蓄積される容量を利用す るキャパシタである。電気二重層キャパシタに用いられ る電解液は、有機溶媒系と水溶液系に大別されるが、有 機溶媒系は耐電圧が髙く容量を大きくできるので、髙容 量キャパシタとして有利である。分極性電極は比表面積 や嵩密度が大きく、電気化学的に不活性であって、電気 抵抗が低いことが要求される。電気二重層キャパシタ用 の分極性電極構造体は、粉末活性炭材料、電気伝導性を 付与する導電材、結合材としてのパインダーおよび金属 集電体で構成される。電極構造体の作製方法としては、 粉末活性炭材料、導電材、パインダーからなる混合物に 溶剤を添加して混合スラリーとしたものを集電体に塗布 または浸漬し乾燥して作製する方法(例えば、特開平1 0-64765号公報) や、粉末活性炭材料、導電材、 溶剤に不溶のパインダーからなる混合物に溶剤を添加し て混練り成形し、乾燥して得たシートを集電体表面に導 電性接着剤等を介して接合した後にプレスおよび熱処理 乾燥して作製する方法(例えば、特開平9-27504 1号公報)などがあり、作製工程のコストを考えると、 特に前者の作製方法が好ましい。

【0004】バインダーとして電気化学的安定性などの 点からポリフッ化ピニリデンが注目され、特開平8-55761号公報には、ポリフッ化ピニリデンなどの含フッ素ポリマーと Nーメチル2ーピロリドン、トルエン、エチルアセテート、ジメチルフタレート等の有機溶剤と、活性炭粉末と、必要に応じて導電性付与剤からなるスラリーを集電体上にコートし、その後乾燥して有機溶剤を除去して分極性電極を形成する工程を有する電気二 重層キャパシタの製法が開示されている。

【0005】同様な方法により、但し、活性炭粉末の代りに、主として黒鉛系あるいは非黒鉛系の炭素粉末を用いて、形成した電極は、非水系二次電池の負極としても広く用いられている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上述のようにして形成された電極を含む電気化学素子、特に電気二重層キャパシタ、において使用の継続に伴い、素子容量が低下したり、あるいは素子ケースが膨張・変形する等の不都合がしばしば見出された。

【0007】したがって、本発明の主要な目的は、フッ化ビニリデン系重合体バインダーを使用して形成した電極を含む非水系電気化学素子の継続使用下において、素子容量の低下、素子ケースの膨張・変形等の問題を低減し、信頼性ある素子を構成するために好適なフッ化ビニ

リデン重合体系の電極用バインダー溶液、ならびにこれ から構成される電極合剤、電極および電気化学素子を提 供することにある。

【0008】本発明者らの研究によれば、上述の目的の 達成のためには、従来のフッ化ピニリデン系重合体用溶 媒には見られなかったレベルの電気化学的安定性を有す る有機溶媒を使用して、フッ化ピニリデン系重合体パイ ンダー溶液を形成し、これを用いて電極合剤および電極 を形成することが極めて有効且つ実際的であることが見 出された。

【0009】すなわち、本発明の非水系電気化学素子電極用バインダー溶液は、フッ化ピニリデン系重合体と、酸フッ化ピニリデン系重合体に対し溶解能を示し且つabinitio分子軌道法によるHOMO(最高被占分子軌道エネルギー)準位が-12eV以下でLUMO(最低空位分子軌道エネルギー)準位が+4.0eV以上である有機溶媒と、からなることを特徴とするものである。また本発明の、電極合剤は、上記バインダー溶液と、粉末炭素材料との混合物からなることを特徴とするものである。

【0010】上記において、有機溶媒がフッ化ビニリデン系重合体に対して示すべき溶解能は、従来のフッ化ビニリデン系重合体用溶媒のそれに比べて低いものを許容する。またHOMO準位が低いことは耐酸化性が高いことを示し、LUMO準位が高いことは耐湿元性が高いことを示し、上記HOMO準位とLUMO準位に関する本発明の要求は、本発明で使用する有機溶媒が、従来のフッ化ビニリデン系重合体用溶媒に比べて本質的に高い電気化学的安定性を有することを意味するものである。

【0011】本発明者らが、上記目的で研究して、本発明に到達するに至った経緯について付言する。

【0012】上記したような、非水系電気化学素子にお ける、素子容量の低下、素子ケースの膨張・変形などの..... 不都合の発生原因は、電極形成後には本来ならば電極か ら除去されるべき溶媒の一部が電極中に残存し、素子の 継続使用中においてこの残存溶媒が電気化学的に分解す ることに起因している。特に、上記問題は、比表面積が 大きく細孔構造に富む活性炭粉末を使用する、電気二重 層キャパシタにおいてより顕在化し得る(事実、活性炭 粉末と有機溶媒との組合せにもよるが10重量パーセン ト程度は残存し得る)。これらのことは、少なくとも上 記問題に当面した関連技術者の一部による推測の範囲内 であったと解される。しかしながら、少なくともフッ化 ピニリデン重合体系バインダー溶液に関する限り、上記 問題点の解決法の開発は、電極形成後の効率的除去を意 図して、比較的揮発性でフッ化ビニリデン系重合体に対 する良溶解能を有する有機溶媒を選択使用する方向にあ ったと解される。これに対し、本発明では、当該フッ化 ピニリデン系重合体に対する溶解能をある程度犠牲にし ても、電気化学的安定性の良好な有機溶媒を選択使用す

ることにより、上記問題点を解決するものである。従って、本発明においては、形成される電極から電極バインダー溶液を構成する有機溶媒の完全除去を意図せず、ある程度電極中に溶媒が残存する状態における問題の発生を防止するものである。

[0013]

【発明の実施の形態】上述したように、本発明の非水系電極用パインダー溶液を構成する有機溶媒は、abinitio法分子軌道計算によるHOMO準位が-12eV以下で且つLUMO準位が+4.0eV以上であり、電気化学的安定性に優れることが特徴である。特定の化合物のHOMO(最高被占分子軌道エネルギー)準位が高いことは電子を奪われて酸化され易いことを意味し、LUMO(最低空位分子軌道エネルギー)準位が低いことは電子を受け取って還元され易いことを意味する。本発明で使用する有機溶媒は、上記したように低いHOMO準位と高いLUMO準位を有するために非水系電気化学素子の電極中にある程度残存しても問題とならない程度の電気化学的安定性を有し、電極合剤として塗布後の乾燥条件が緩和されるため、電極製造コストの削減の効果も得られる。

【0014】溶媒のHOMO準位とLUMO準位は、分 子軌道計算(ab initio法)により市販のプロ グラムを用いて計算できる。(因に、本明細書の記載値 は、Carnegie Office Park Bu ilding 6, Pittsburgh, PA151 06 U.S.A. (アメリカ合衆国)のGaussi an, Inc. から発行された市販汎用プログラム「G aussian 94」を用い基底関数系3-21G (*) により本発明者らが計算した値に基づいている。) HOMO準位が-12eV以下且つLUMO準位が+ 4. 0 e V以上である有機溶媒の具体例としては、アセ トニトリル (HOMO-12、62eV、LUMO+.... 5. 97eV)、エチレンーカーボネート (HOMO-- 12. ~46 eV、LUMO+5. 87 eV) 、ジメチル カーボネート (HOMO-12.21eV、LUMO+ 6. 10eV)、ジエチルカーポネート (HOMO-1 2. 08 e V、LUMO+6. 22 e V)、エチルメチ ルカーボネート(HOMO-12.14eV、LUMO +6.16eV)、プロピレンカーボネート (HOMO -12.34eV、LUMO+5.88eV)、プロピ オニトリル (HOMO-12. 42eV、LUMO+ 5. 76 e V) 、プチレンカーポネート (HOMO-1 2. 31eV、LUMO+5. 87eV) などを挙げる ことが出来るが、上記に限定されるものではない。有機 溶媒はLUMO準位が4.5e V以上であることがより 好ましい。

【0015】参考までに、従来電極バインダー溶液を形成するためにフッ化ピニリデン系重合体用溶媒として慣用されている溶媒は、例えばN-メチルピロリドン (H

OMO-10.18eV、LUMO+5.81eV)、N,N-ジメチルホルムアミド(-9.85eV、+5.80eV)、アセトン(-10.93eV、+4.53eV)、N,N-ジメチルアセトアミド(-9.66eV、+5.67eV)、トルエン(-8.88eV、+2.87eV)、フタル酸ジメチル(-9.70eV、+1.74eV)、1,4-ジオキサン(-10.36eV、+7.39eV)、テトラハイドロフラン(-10.79eV、+6.93eV)、トリメチルホスフェート(-11.60eV、+6.84eV)、酢酸エチル(-11.73eV、+5.26eV)などであって、いずれも主として、HOMO準位が-12eV以下の要件を満たさないため、耐酸化性が不足して、本発明の目的には適さない。

【0016】本発明のバインダー溶液を構成する有機溶媒は、二種以上混合して用いることもできるが、その場合、いずれも上記HOMO準位およびLUMO準位の要件を満たす組合せが好ましい。但し、例えば使用するフッ化ピニリデン系重合体に対する溶解能を調製するために、必要に応じて、全体の10重量パーセント程度までの慣用溶媒を混合することは差し支えない。

【0017】本発明のパインダー溶液に使用する有機溶 媒は、フッ化ピニリデン系重合体が網目・膜状化して、 粉末電極材料、特に粉末炭素材料を保持して安定な電極 構造を与えるために必要な塗布適性を与えるために、使 用されるフッ化ビニリデン系重合体に対して溶解能を示 すことが必要である。前述したように従来のフッ化ビニ リデン系重合体用溶媒のそれに比べて低いもので足り、 一つの基準としては、釜布時の加温下 (実質的に60℃ 以上、特には80℃)において、使用されるフッ化ビニ リデン系重合体に対し1重量パーセント以上の溶解度を 示すものであることが好ましい。必要な溶解能は室温で . 示されるものであってもよいが形成された電極に残存し た際に、室温あるいは60℃までの加温下において、電 極の導電基体からの剥離を起したり、形状保持性を損な う程度の過剰溶解性を示すものは好ましくない。この意 味で、本発明で好ましく用いられる有機溶媒は、使用さ れるフッ化ビニリデン系重合体に対し、加温下では溶解 能を示すが室温では実質的な溶解能を示さないという意 味での潜在溶媒であることが好ましい。より具体的には 本明細書中で用いる「潜在溶媒」とは室温から60℃ま ではフッ化ビニリデン系重合体の溶解量が1wt%未満 であるが、60℃以上では1wt%以上である溶媒と定 義される。フッ化ビニリデン系重合体の潜在溶媒の具体 例としては、例えば、エチレンカーボネート、ジメチル カーボネート、ジエチルカーボネート、エチルメチルカ ーボネート、プロピレンカーボネート、プチレンカーボ ネート、などを挙げることが出来るが、上記に限定され るものではない。また、潜在溶媒は2成分以上の混合溶 媒であってもよい。

【0018】有機溶媒とともにバインダー溶液を構成するフッ化ビニリデン系重合体としては、フッ化ビニリデンの単独重合体または、フッ化ビニリデン50重量パーセント以上とこれと共重合可能な単量体50重量パーセント未満との共重合体が用いられるが、選択した溶媒が潜在溶媒となるためには、フッ化ビニリデン共重合体が特に好ましい。

【0019】フッ化ビニリデン単量体と共重合可能な単量体としては、例えばエチレン、プロピレン、等の炭化水素系単量体、フッ化ビニル、3フッ化エチレン、3フッ化塩化エチレン、4フッ化エチレン、6フッ化プロピレン、フルオロアルキルビニルエーテル、等の含フッ素単量体、マレイン酸モノメチル、シトラコン酸モノメチル、等のカルボキシル基含有単量体、またはアリルグリシジルエーテル、クロトン酸グリシジルエステル、等のエポキシ基含有ビニル単量体、が挙げられるが、必ずしもこれらに限定されるものではない。なかでも6フッ化プロピレンや3フッ化塩化エチレンを含むフッ化ビニリデン共重合体が好ましく用いられる。

【0020】バインダーとしてのフッ化ビニリデン系重合体のインヘレント粘度は、特に制限はなく目的に応じて選択することができるが、インヘレント粘度が0.5 d1/gから5.0 d1/gであることが電極の密着性、機械強度などの点からより好ましい。ここでいうインヘレント粘度とはポリマーの分子量の目安として用いられるもので、樹脂4gを1リットルのN,Nージメチルホルムアミドに溶解させた溶液の30℃における対数粘度をいう。

【0021】フッ化ビニリデン系重合体は、それ自体電気化学的に安定であることが知られており、そのHOM 〇準位およびLUM〇準位の計算値は重合体の組成によっても異なるが、例えばα型、β型、γ型などがランダムに存在するフッ化ビニリデンの単独重合体ではHOM 〇準位が-13.2 eV、LUM〇準位が+5.3 eVとなる。フッ素含有モノマーと共重合した場合には、HOMO準位がわずかに低下する傾向を有する場合が多いが、いずれにしても本発明で使用する溶媒と同様にHOMO準位が-12.5 eV以下でLUMO準位が+4.0 eV以上の範囲にあり、例えばHOMO準位が-14.7 eVでLUMO準位が+3.2 eVであるポリテトラフルオロエチレンに比べて顕著に良好な耐還元性を示す。

【0022】本発明のバインダー溶液は、上記したフッ化ビニリデン系重合体を必要に応じて適度(例えば40℃以上)に加温した上記有機溶媒中に溶解することにより得られる。この際、バインダー溶液中のフッ化ビニリデン系重合体濃度は、通常1~15重量パーセント程度であり、撹拌羽やホモジナイザーを有する溶解槽で、フッ化ビニリデン系重合体と有機溶媒を混合して溶解させる方法が好んで用いられる。

【0023】本発明の電極合剤は、必要に応じて40℃以上の加湿下に保持された上記で得られたパインダー溶液と、粉末炭素材料とを混合することによりスラリー状態で得られる。もっとも、操作的には、一旦パインダー溶液を調製することなく、フッ化ビニリデン系重合体、有機溶媒および粉末炭素材を一挙に混合することによっても、電極合剤は形成可能である。

【0024】好ましい実施形態としての電気二重層キャパシタの分極性電極形成用の電極合剤の場合、粉末炭素材料としては、比表面積が500~3000m²/gのものを好適に用いることができ、具体例としては、やしがら系活性炭、フェノール系活性炭、石油コークス系・ピッチ系活性炭、ポリ塩化ビニリデン系活性炭、ポリアセン等が挙げられる。

【0025】分極性電極作製用の電極合剤は、上記の溶剤とフッ化ビニリデン系重合体と粉末炭素材料から構成される。電気伝導性を付与するために導電材を添加することが通常であり、導電材の具体例としては、カーボンブラック、天然黒鉛、人造黒鉛、酸化チタンや酸化ルテニウム等の金属酸化物や金属ファイバーが使用できる。中でもカーボンブラックの一種であるケッチェンブラックやアセチレンブラックは好ましく用いられる。電極合剤構成成分の割合は目的に応じて選択することができる。

【0026】上記のようにして調製された合剤スラリーは集電体への良好な塗布性を有する。塗布の方法は公知の方法でよく、中でもドクターブレード法が好ましく用いられる。合剤が塗布された集電体は20~300℃での乾燥と必要に応じてプレス工程を経て、電気二重層キャパシタ用の分極性電極構造体として提供される。

【0027】本発明の電気二重層キャパシタとしては、図1に示す構造のものを例示することができる。すなわち、図1は、単セルの電気二重層キャパシタの一例の断面図である。この電気二重層キャパシタは、2つの分極性電極1、2によりセパレーター3を挟み、これらをさらにステンレススチール製キャップ4と、電解液5を入れたステンレス製缶6との間に、パッキング7を介して封入したものである。その結果、電解液5はセパレーター3に含浸され一対の分極1および2間に配置されることとなる。電解液の溶媒としてはプロビレンカーボネー

トが一般的であり、電解質としては第4級ホスホニウム 塩、第4級アンモニウム塩が一般的であり、例えば、

 $(C_2 H_5)_4 NBF_4$ のプロピレンカーボネート溶液などの有機電解液を使用することができる。 電解液中の電解質の濃度は $5\sim9$ 5 重量%の範囲で適宜選択することができる

【0028】なお、上記においては、本発明の電気化学 索子の好ましい態様としての電気二重層キャパシタなら びにこれに含まれる分極性電極およびその形成用電極合 剤について主として述べた。しかしながら、本発明の電 極合剤は、粉末炭素材料として活性炭粉末の代りに、比 較的比表面積の低い、黒鉛系あるいは非黒鉛系炭素材料 を用いることにより、リチウムイオン電池等の非水系二 次電池の負極用合剤としても用いられるものであり、更 に、本発明の電極用バインダー溶液は、リチウム複合金 風酸化物粉末等の正極材料を混合することにより非水系 二次電池の正極用合剤の形成のためにも用いられる。

【実施例】以下、本発明を参考試験、実施例および比較 例により更に具体的に説明する。

<溶解性テスト>HOMO準位が-12eV以下かつL UMO準位が+4.0eV以上である溶媒としてアセト ニトリル、ジメチルカーボネート、プロピレンカーボネ ートを用い、フッ化ビニリデン系重合体として重合体A (フッ化ピニリデン/6フッ化プロピレン=86/14 重合比の共重合体、インヘレント粘度1.5 d1/ g)、重合体B(フッ化ビニリデン/6フッ化プロピレ ン=93/7重量比の共重合体、インヘレント粘度1. 5 d l/g)、重合体C(フッ化ビニリデンの単独重合 体、インヘレント粘度1.5 d l/g) を用い、25 ℃、60℃、80℃での溶解性を調べた。溶解性は、溶 解した場合の溶液の1 重量パーセントに相当する重合体 _ を、各温度でそれぞれの溶媒に添加し、1時間撹拌した 後に、目視で、不溶物が確認されなければ〇(可溶、溶 解能あり)、不溶物が確認されれば×(難溶/不溶、溶 解能なし)、と判定した。結果を次表1にまとめて示 す。

【0030】

[0029]

表1:ファ化ビニリデン系重合体の溶解性

重合体		理合体 A			第合体 B			型合体C		
温度		25°C	80°C	80℃	26°C	80℃	80℃	25℃	90℃	80℃
渚	アセトニトリル	×	×	×	×	×	×	×	×	×
辉	ジメチルカーポネート	0	0	0	×	0	0	×	×	0
	プロピレンカーポネート	×	×	0	×	×	0	×	×	0

【0031】上表1の結果は、ジメブルカーボネートおよびプロピレンカーボネートは、フッ化ピニリデン系重合体に対し必要な溶解能を示し、本発明の目的に適して

いるが、アセトニトリルは不檤であることを示してい

る。

【0032】(実施例1)活性炭粉末(比表面積120

0 c m² / g) の80重量部、カーボンブラック (電気 化学工業株式会社製「デンカプラック」) の12重量 部、上記フッ化ビニリデン系重合体Aの8重量部、ジメ チルカーボネートの331重量部、を内容量5リットル の三軸遊星方式分散・混合・混練機(特殊機化工業製 「T. K. ハイピスディスパーミックス」) に投入し、 30℃にて20分間混合し、電極合剤スラリーを得た。 【0033】この電極合剤をアルミ箔の片面上にドクタ ーブレード法で途布し加熱乾燥(130℃、30分)し てシート状電極材料を得た。得られたシート状材料を直 径17mmの円盤状に打ち抜き、プレス(102MP a、1分) した後、直径15mmの円盤状に打ち抜き、 計3枚の円盤板電極材を得た。そのうち、2枚を図1に 示すように分極性電極1及び2とし、残り1枚を残留溶 媒試験用試料とした。この分極性電極1、2をガラス繊 維製不織布のセパレーター3を挟みステンレス製キャッ プ4及びステンレス製缶5からなる容器中に収納した。 次に、ステンレス容器中に所定の電解液 6 ((C 2 H₅) 4 NBF 4 のプロピレンカーボネート溶液:1 mol/1)を入れ分極性電極1、2及びセパレーター 3に十分に含浸させたのちポリプロピレン製パッキング 7を介してキャップ及び缶5の端部をかしめ一体化し

【0034】このようにして作製した図1に示すような 構成の電気2重層キャパシタの信頼性を、下記のように して60℃の恒温槽中での加速試験をすることにより評価した(60℃の200時間は20℃の4ケ月余りに相 当すると考えられる)。すなわち、該キャパシタを、6 0℃の恒温槽中に保持し、電流密度1.6mA/cm² で2.5 Vまで充電し、3時間充電状態を保持した後 に、同電流密度で0Vまで放電しそのエネルギー量を に、同電流密度で0Vまで放電しそのエネルギー量を あ、この値を初期エネルギー容量とした。その後、求 らに同条件で放電し放電容量を測定した。容量は、電極中の 活性炭単位重量当りエネルギー容量(mWh/g)として算出した。上記試験後の電極を取り出し目視観察した が、形状変化は観察されなかった。

【0035】別途、上記で得られた円盤状電極材の一枚を、熱天秤(Mettler社製「TGA」)に載せ、窒素気流中で20℃/分で600℃まで昇温した。途中、約50℃~約350℃で見られる減少重量分を、残留溶媒量として、アルミ箔を除いた電極合剤に対する重量割合(重量パーセント)で算出した。

【0036】結果を以下の実施例、比較例のそれとともに後記表2にまとめて記す。

【0037】(実施例2)活性炭粉末(比表面積1200m²/g)80重量部、カーボンブラック(「デンカブラック」)12重量部、フッ化ピニリデン系重合体B8重量部およびプロピレンカーボネート331重量部を80℃にて混合し、電極合剤スラリーを得た。以後、この電極合剤スラリーを用いるほかは、実施例1と同様にして、電極および電気二重層キャパシタを作製し、評価した。

【0038】(実施例3)活性炭粉末(比表面積1200m²/g)80重量部、カーボンブラック(「デンカブラック」)12重量部、フッ化ビニリデン系重合体C8重量部およびプロピレンカーボネート331重量部、を80℃にて混合し、電極合剤スラリーを得た。以後、この電極合剤スラリーを用いるほかは、実施例1と同様にして、電極および電気二重層キャパシタを作製し、評価した。

【0039】(比較例) 活性炭粉末(比表面積1200 m²/g) 80重量部、カーボンブラック(「デンカブラック」) 12重量部、フッ化ビニリデン系重合体B8重量部およびNーメチルピロリドン331重量部、を80℃にて混合し、電極合剤スラリーを得た。以後、この電極合剤スラリーを用いるほかは、実施例1と同様にして、電極および電気二重層キャパシタを作製し、評価した。

· · .

[0040]

【表 2 】

表2:電腦合刻および電極評価

	电视合剂	使用した	容棋	8 6						
	化合物名 *	номо	LUMO	残留治謀	エネルギー容量 (mWh/g)					
	10000	Ve	•V	进 (配益%)	初期(八)	加速試験後 (B)	保持率 (B) / (A) (%)			
実施例1	DMC	- 1221	6.10	4	18.6	17.1	91.9			
実施例2	PC	- 12.94	5.88	12	18.4	17.0	92.4			
史施河3	PC	- 1234	5.88	12	18.3	17.0	92.9			
比较例	NMP	-10.18	5.81	18	17.7	15.7	8R.7			

* DIMC: フメチルカーポネート PC : プロピレンカーポネート

【0041】HOMO準位とLUMO準位に関する本発明の要件を満たすジメチルカーボネートおよびプロピレ

ンカーボネートを溶媒として用いて得られた電極合剤ス ラリーから形成した実施例1~3の電極は、従来のフッ 化ビニリデン系重合体の慣用溶媒ではあるがHOMO準位が高く酸化され易いNーメチルピロリドンを用いて得られた比較例の電極に比べ、電気二重層キャパシタに用いた際の容量劣化が小さく、信頼性が高いことがわかる。

[0042]

【発明の効果】上述したように、本発明によれば、従来のフッ化ビニリデン系重合体用溶媒とは異なる種類の電気化学的安定性に優れる化合物を溶媒として用いて非水系電気化学素子用電極合剤を形成することにより、電極中に溶剤が残存した場合にも性能が安定で劣化が少なく、信頼性の高い電気化学素子、特に電気二重層キャパ

シタ、が得られる。

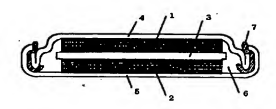
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の電気二重層キャパシタの一実施例の構造の断面図。

【符号の説明】

- 1、2 分極性電極
- 3 セパレータ
- 4 キャップ
- 5 =
- 6 電解液
- 7 パッキング

【図1】



フロントページの続き

Fターム(参考) 5H029 AJ12 AK03 AL06 AM02 BJ03 DJ08 EJ11 HJ01 HJ10

THIS PAGE BLANK (USPTO)